(19)世界知识产权组织国际局

(43) 国际公布日: 2004年2月19日(19.02.2004)



PCT WO 2004/014398 A1

(10) 国际公布号:

(51) 国际分类号⁷: A61K 31/7008, A61P 13/02, 15/00, 31/00, A61K 9/00

(21) 国际申请号:

PCT/CN2003/000664

(22) 国际申请日:

2003年8月13日(13,08,2003)

(25) 申请语言:

中文

中文

CN

(26) 公布语言: (30) 优先权:

02125486.9 2002年8月13日(13.08.2002)

(71) 申述人对除美原以外的所有指定即,申取人民解放 率第三零长字(FHIRD MILITARY MEDICAL UNIVERSITY, CHINESE PEOPLE'S LIBERATION ARMY, PR. OF CHINA) (CNCNI); 申國医康市沙坪 坦区高維护正衡39号, Chongqing 40038 (CN), 志用市也晚度的开发破环境和最少 (BIC-WAVE INSTITUTE OF SUZHOU HI-TECH NEW DISTRICT CORPORATION, LTD.) (CNCN); 申國正苏省苏州市新区流河路125号5F, Jiangsu 215011 (CN)

(72) 发明人;及

(12) 公司八,公司(汉对美国): 徐启旺(XU, Qiwang) (CN/CN); 刘俊康(L.IU, Junkang) (CN/CN); 袁泽涛 (YUAN, Zetao) (CN/CN); 中国重庆市沙坪坝区高滩 岩正街30号, Chongqing 400038 (CN)。 (74) 代理人: 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所 (CCPIT PATENT AND TRADEMARK LAW OFFICE); 中国北京市阜成门外大街2号万通新世界 广场8层, Beijing 100037 (CN)。

(8) 指定原(國家)、 R., A.G., A.L., A.M., A.T., A.T., A.Z., B.A., B.B. B.G. B.R., B.Y., B.Z., C.A., C.H., C.O., C.R., C.U., C.Z., D.E., D.K., D.M., D.Z., E.C., E.E., E.F., F.B., G.D., G.E., G.H., G.M., H.R., H.J., D.I., T., I.S., J.P., K.E., K.G., K.P., K.R., K.Z., C.L., K.L., E.L., S.I., T.L., U.Y., M.A., M.D., M.G., M.K., M.Y., M.Y., M.X., M.Z., N.I., N.O., N.Z., O.M., F.G., P.H., P.L., P.R.O., B.G., S.C., S.S., S.K., S.S., Y.J., T.M., T.N., T.R., T.T., T.Z., U.A., U.G., U.S., U.Z., V.C., V.N., Y.U., Z.A., Z.M., Z.W.

(84) 指定国(地区): ARPO专利(GH, CM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), 医亚专科(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧洲专利(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, LE, TI, LU, MC, NI, FT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI专利(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, CQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TO)

本国际公布:

包括国际检索报告。

所引用双字母代码和其它缩写符号,请查考刊登在春期 PCT公报期刊起始的"代码及缩写符号简要说明"。

(54) Tide: THE USE OF N-ACETYL-D-GLUCOSAMINE FOR PREPARING MEDICINES FOR UROGENITAL TRACT INFECTION'S TREATMENT AND PREVENTION

(54) 发明名称: N-乙酰-D-氨基葡萄糖在制备治疗泌尿生殖道感染药物中的应用

(57) Abstract: The use of N-acetyl-D-glucosamine for preparing medicines for the treatment and prevention in urogenital tract infaction is disclosed. N-acetyl-D-glucosamine can resist the homing of external microorganism and careful-fractilitate the rehabilitation of local skin tissue. The easily prepared formulation which mainly comprising N-acetyl-D-glucosamine can be used for urogenital tract infection treatment and prevention. The use of said formulation is effective and not-irritative, and does not lead to pollution.

(57) 摘要

本发明公开一种化合物 N-乙酰-D-氨基葡萄糖在制备防治泌尿生殖道感染药物中的应用。N-乙酰-D-氨基葡萄糖具有对抗外来微生物定植和促进局部皮肤组织修复的功效,以其为主要活性成分的制剂用于防治泌尿生殖道感染,具有疗效显著、配制方便、无刺激性、无污染等优点。

7

N一乙酰一D一氨基葡萄糖 在制备治疗泌尿生殖道感染药物中的应用

发明领域

本发明涉及 N-乙酰-D-氨基葡萄糖在制备治疗泌尿生殖道感染的 药物中的应用。

背景技术

200401420241 |-

泌尿生殖道感染是一种常见病症。这种病症迁延难愈,极大地影响 正常生活。目前,国内外治疗泌尿生殖道感染药物主要是广谱抗菌药物 和中药洗剂。广谱抗菌药物的滥用使得泌尿生殖道感染微生物产生耐药 性,以至于抗生素用量越来越大,而治疗效果却越来越差;另一个问题 在于传统的抗生素治疗本身就难以收效,如失锐湿疣病毒的治疗即属其 例。另一方面中药洗剂用于治疗泌尿生殖道感染,主要问题是作用效果 不显著、使用不方便、污染衣物。因此,本领域一直需要能有效治疗泌 尿生殖道感染的药物。

本发明人在进行"生物波"理论的研究过程中,建立了细菌波动生长模型。经过研究认识到这种波动有其内在的调节机制:某些化学物质参与生物波动过程的调节,把病态的周期性慢波转变成正常的生理性混沌快波,这类物质称为促波因子。经分离提纯和鉴定,确定有一种因子为 N-乙酰-D-氨基葡萄糖,其促波作用与其对细胞的润滑和保护作用有关。人体的许多生化和生理过程需要促波因子的参与,当体内这种促波因子缺乏时生命活动伴随的器官、细胞、分子各个层次的波动过程的自然调节无法正常进行,在抵御外来病原体侵袭和排除外来病原体方面表现异常。

N-乙酰-D-氨基葡萄糖是一种化学试剂,二十世纪九十年代以来陆续被用于治疗牙周炎(W09102530A1)、炎性肠病(W09953929A1)、角膜疾病(JP10287570A2)、前列腺肥大(US05116615)、下消化道粘膜器质性病变(W093/14765)等疾病以及组织生长调节剂(W0/8702244)、美容

•

(JP59013708A2)、洗发制剂(JP2011505A2)等,目前尚无在制备治疗泌尿生殖道感染药物方面的应用。

发明内容

本发明现发现 N-乙酰-D-氨基葡萄糖能有效地治疗泌尿生殖道感染,这一发现是非常出人意料的,因为要治愈泌尿生殖道感染需要控制 微生物感染、抗局部渗出、消除组织炎性水肿和疼痛以及促进组织修复等多方面配合,医生必须为患者开出多种药物联合治疗,而现发现单独以 N-乙酰-D-氨基葡萄糖为活性成分的药物能够治愈泌尿生殖道感染。

基于上述发现,本发明涉及 N-乙酰-D-氨基葡萄糖和其药物可接受的盐在制备治疗泌尿生殖道感染的药物中的应用。

另一方面,本发明涉及一种治疗泌尿生殖道感染的方法,包括给予 有此需要的患者治疗有效量的 N-乙酰-D-氨基葡萄糖或其药物可接受 的盐。 N-乙酰-D-氨基葡萄糖为结构如下的化合物:



N-乙酰-D-氨基葡萄糖可以在市场上买到或可以按巴知方法制得。例如,专利申请W097/31121公开了一种从壳多糖酶法制备N-乙酰-D-氨基葡萄糖的方法。日本专利申请 JP63273493公开了一种将壳多糖部分酸水解为N-乙酰-壳寡糖,然后用酶处理得到N-乙酰-D-氨基葡萄糖的方法。

在 N- 乙酰- D-氨基葡萄糖的药物可接受的盐中,可提及与药物可接受的酸形成的那些,例如与无机酸形成的那些,如盐酸盐、氢溴酸盐、硼酸盐、磷酸盐、硫酸盐、硫酸氢盐和磷酸氢盐,以及与有机酸形成的

那些,如柠檬酸盐、苯甲酸盐、抗坏血酸盐、甲基硫酸盐、萘-2-磺酸盐、苦味酸盐、富马酸盐、马来酸盐、丙二酸盐、草酸盐、琥珀酸盐、乙酸盐、酒石酸盐、甲磺酸盐、甲苯磺酸盐、羟乙磺酸盐、α-酮戊二酸盐、α-甘油磷酸盐和葡萄糖-1-磷酸盐。

将式(I)的化合物或其药物可接受的盐作为主要活性成分,与多种药学上可接受的赋形剂或/和载体结合,制备成局部外用水剂、乳剂、霜剂、洗剂、膏剂、栓剂等制剂形式,用于治疗泌尿生殖道感染。活性物质的用量为整个制剂量的 0.1-10%, 优选 0.2-6%。所述药物的日剂量为每人 10-10000mg, 优选 50-5000mg,更优选 100-2000mgN-乙酰-D氨基葡萄糖。

局部用药形式的本发明组合物可根据本领域技术人员公知的技术将活性成分与一种或多种药物载体和添加剂混合,如水、聚乙二醇、甘油、凡士林、黄原胶、醇类等溶解剂、润滑剂、粘合剂、防腐剂、稳定剂以及结合局部生态特点使用的生态调节剂如乳酸等等,从而制备成溶液、乳液、混悬液、粘性胶体、霜、膏等,可用于局部涂抹或局部清洗。还可以加入抛射剂从而制成气雾剂形式用于局部喷洒。喷雾剂配方举例: N-乙酰-D 氨基葡萄糖 1%, 乳酸 3%, 苯甲酸钠 0.3%)

虽无意拘于任何理论,但本发明人认为本发明式(I)化合物治疗泌尿生殖道感染的功效是通过调节机体的细胞再分布来实现的。细胞再分布指机体组织细胞或微生物细胞的位置不断更替,胞内生物大分子的节律性凝-溶状态的更替。N-乙酰-D-氨基葡萄糖通过调节不同层次的细胞再分布发挥其特殊的功效。宏观细胞位置的更替表现波动生长特征。N-乙酰-D-氨基葡萄糖通过调节机体细胞及微生物细胞波动生长的正常进行,使微生物不能在局部定植。在微生态学功效上,主要扶持正常菌群生长,而不采用补充生态菌群方法,避免了补充菌群存在着定植条件的适应性问题。在促进皮肤粘膜组织修复方面,其对炎症、损伤、感染、渗出具有控制效果,这是本产品独有的特色。可广泛适用于控制症状,以及从根本问题上进行治疗。

以下试验实施例用于证明本发明式(I)化合物的促波特性、低毒性、 抗微生物定植活性和治疗泌尿生殖道感染的临床观察。

- 一、式(I) 化合物的促波试验
- 1. 实验材料和方法:
- 1.1. 样品: 式(I)化合物纯品。
- 1.2. 实验材料:

菌种: 奇异变形杆菌、乳酸杆菌。

培养基: 改良 LB 培养基(組成成份为: 1%胰蛋白胨、0.5%酵母提取物、1%氟化钠、0.1%葡萄糖、0.002%TTC、pH7.2-7.4)。

1.3. 实验方法:

在LB 平板中心点种奇异变形杆菌,37℃培养9小时,开始出现不断向外扩展间隔3小时的同心环,以此作为对照;在LB 平板中加入终浓度为0.5%式(I)化合物同法点种奇异变形杆菌,37℃培养,结果不但形成每隔3小时出现的同心环,而且与对照相比,可见在每条环上有许多细小的波动也表现出来。

液体培养结果表明,式(I)化合物能促进乳酸杆菌的生长。

2. 实验结果及评价:

本实验采用生物波动模型,用以研究式(I)化合物的促波作用,结果可见式(I)化合物不仅可以使细菌细胞表现正常的生物波特征,而且使这种波动表现出更加微细的波动方式,表明式(I)化合物对生物波动是有促进作用的,这种促波作用可参与皮肤细胞的修复和再分布作用。

- 二、式(I)化合物的毒理试验包括:
- 1. 急性毒性试验:包括口服、静脉注射和最大极限量给药试验;
- 2. Ames 试验:
- 3. 小鼠骨髓细胞微核试验;
- 4. 鼠精子畸性试验:
- 5. 小鼠睾丸染色体畸变试验:
- 6. 慢性致死试验;
- 7. 亚慢性毒性(90天喂养)试验:

OCID. <WO 2004014398A1 (>

8. 传统致畸试验:

试验结果表明:式(I)化合物急性毒性试验剂量超过 2g/kg,是人注射剂量的 300 倍,仍未出现急性中毒反应;在长期毒性试验中,最高剂量已达到 1g/kg,经四周试验观察,未出现中毒反应;在生殖试验中,从常规剂量 7mg/kg 喂小鼠,经三次传代,证明式(I)化合物对小鼠受孕妊娠、分娩、哺乳及仔鼠发育均无影响,属无毒物盾。

- 三、抗细菌定植作用的试验
- 1. 抗绿脓杆菌皮肤定植试验
- 2. 抑菌试验

通过以上两个试验的结果表明,式(I)化合物基本无杀菌抑菌作用,它是通过抗定植的作用使得绿脓杆菌不能定植生长,从而达到抗感染的目的。

四临床试验

VOCID- 4410 - COD 404 40004 4 1 -

1. 选择各类性病患者 170 例, 其中淋病患者 50 例, 梅毒患者 50 例, 失稅湿疣病毒感染患者 20 例, 阴道滴虫感染患者 40 例, 白色念珠 菌感染 10 例。以 25M-乙酰-D-氨基葡萄糖喷雾剂对准感染局部喷洒,以涂片镜检和分离培养确定式(I)化合物治疗泌尿生殖道感染的效果。结果表明,N-乙酰-D-氨基葡萄糖对各类泌尿生殖道感染的有效率为 79%,见下表:

N-乙酰-D-氨基葡萄糖制剂治疗泌尿生殖道感染的疗效观察	N-乙酰-D	氨基葡萄糖制剂治疗法	尿生殖道感染的疗效观察
------------------------------	--------	------------	-------------

感染病原	例数	有效率(%)	无效率(%)
淋病感染	50	90	10
梅毒感染	50	60	40
尖锐湿疣病毒感染	20	80	20
阴道滴虫感染	40	75	25
白色念珠菌感染	10	90	10

工业实用性

本发明开辟了N-乙酰-D-氨基葡萄糖不同于其已知应用的新的医药用途,扩大了N-乙酰-D-氨基葡萄糖的应用范围,提高了其开发价值。以其为活性物质用于制备各种制剂形式的外用制剂作为泌尿生殖道感染防治药物,具有配制方便,无毒副作用的优点;由于其本身为无色无味无刺激的物质,而且具有新的作用途径,不但有独特的疗效,也避免了其它产品的缺点。

权 利 要 求

- 1. N-乙酰-D-氨基葡萄糖和其药物可接受的盐在制备治疗泌尿生殖道感染的药物中的应用。
- 2. 权利要求1的应用,其中所述药物为局部用药制剂形式。
- 权利要求2的应用,其中所述药物为洗剂、水剂、乳剂、霜剂、膏剂、栓剂形式的制剂。
- 4. 权利要求 1-3 中任一项的应用, 其中所述药物的日剂量为 100-2000mgN-乙酰-D-氨基葡萄糖。
- 5. 权利要求1-3中任一项的应用,其中所述药物制剂中N-乙酰-D-氨基葡萄糖的浓度为0.1-10%重量。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/CN03/00664

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC7: A61K31/7008,A61P13/02, 15/00, 31/00, A61K9/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC7: A61K31/7008,A61P13/02, 15/00, 31/00, A61K9/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched CNPAT

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CNPAT, WPI, EPODOC, PAJ: acetyl, glucosamine, urogenital track, venereal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages WO02067948A1(UNIV MILITARY MEDICAL NO 3 PLA) see whole document 06-09-2002	Relevant to claim No. 1-5
A	WO9953929A1(GLUCOGENICS PHARM INC) see whole document ,28-10-1999	1
Α	WO9314765A1 (UNIV BRITISH COLUMBIA) see whole document 05-08-1990	1
A	US05116615A (IMMUNOLYTICS INC) see whole document 26-05-1992	1

□ Further documents are listed in the continuation of Box C. □ See patent family annex.

- Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" carlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim (S) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

100088 Beijing, China

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report

Date of the actual completion of the international search 19.SEP.2003(19-09-2003)

18 DEF 2003 (18. 12.03)

Authorized officer

Wang Jingjing

Telephone No. 86-010-62093910

6 Xitucheng Rd., Jimen Bridge, Haidian District. orm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

Name and mailing address of the ISA/CN

Pacsimile No. 86-10-62019451

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No. PCT/CN03/00664

			PCT/CN03/00664
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family members	Publication date
WO02067948A1	06-09-2002	CN1372930 A	09-10-2002
WO9953929A1	28-10-1999	CA2234936 A1	17-10-1999
		AU2709299 A	08-11-1999
		US6046179 A	04-04-2000
		NO200005223 A	20-11-2000
		EP1071432 A1	31-01-2001
		HU200101514 A2	28-11-2001
		CZ200003846 A3	13-03-2002
		JP2002512195T	23-04-2002
WO9314765 A1	05-08-1993	US5229347 A	20-07-1993
		AU3446093 A	01-09-1993
US5116615 A	26-05-1992	US6296847 B1	02-10-2001
		WO9008555 A	09-08-1990
		AU5045690 A	24-08-1990
		EP0456724 A	21-11-1991
		JP4503071 T	04-06-1992
		EP0456724 B1	03-05-1995
		DE69019141 B	08-06-1995
		ES0272424 T	16-07-1995
		MX187090 A	21-11-1997
		JP3054190 B2	19-06-2000

Form PCT/ISA /210 (patent family annex) (July 1998)

国际检索报告

国际申请号 PCT/CN03/00664

相关的权利要求编号

A. 主题的分类

IPC7: A61K31/7008,A61P13/02, 15/00, 31/00, A61K9/00

按照国际专利分类表(IPC)或者同时按照国家分类和 IPC 两种分类

B. 检索领域

检索的最低限度文献(标明分类体系和分类号)

PC7: A61K31/7008,A61P13/02, 15/00, 31/00, A61K9/00

包含在检索领域中的除最低限度文献以外的检索文献

中国专利文献

在国际检索时查阅的电子数据库(数据库的名称和,如果实际可行的,使用的检索词) CNPAT,WPI,EPODOC.PAJ,

乙酰氨基,泌尿道,生殖道,性病,acetyl, glucosamine ,urogenital tract,,venereal

引用文件,必要时,指明相关段落

WO02067948A1 (解放军第三军医大学) 全文 06.9 月 2002(06.09.02)

C. 相关文件 类 型*

P,A

1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
A	WO9953929 A1 (GLUGENICS 制药公司)	全文 28.10月 1999(28.10.99)	1	
A	WO9314765A1(不列颠哥伦比亚大学) 全	文 05.8月1990(05.08.90)	1	
A	US5116615A (免疫分解学股份有限公司)	全文 26.5 月 1992(26.05.92)	1	
			~~~~	
□ 其余文·	件在 C 栏的续页中列出。	□ 见同族专利附件。		
* 引用文件的特	♥用类型:	"T" 在申请日或优先权日之后公布的	的在后文件。它与申谐不相	
"A" 明确叙述了	"被认为不是特别相关的一般现有技术的文件	抵触,但是引用它是为了理解	内成发明基础的理论或原理	
"E" 在国际申请	目的当天或之后公布的在先的申请或专利	"X"特别相关的文件,仅仅考虑证		
"L"可能引起X	"L"可能引起对优先权要求的怀疑的文件,为确定另一篇 发明就不能认为是新颖的或不能认为是有创造性			
引用文件的	引用文件的公布日而引用的或者因其他特殊理由而引 "Y"特别相关的文件,当该文件与另一篇或者多篇该类文件			
用的文件				
"O" 涉及口头么	"O" 涉及口头公开、使用、展览或其他方式公开的文件 权利要求记载的发明不具有创造性			
"P"公布日先日	"P"公布日先于国际申请日但迟于所要求的优先权目的文件 "&" 同族专利成员的文件			
国际检索实际的		国际检索报告邮寄日期		
19.9 月 2003 (19.09.03)		1 8. 12 . 2003 (	1 <b>8.</b> 1 <b>2</b> . 0 3)	
国际检索单位名	名称和邮寄地址	受权官员		
1	ISA/CN		B -7	
中国北	京市海淀区西土城路 6 号(100088)	王晶晶	晶王	
传真号: 86-10	0-62019451	电话号码: 86-10-62093910	印晶	

PCT/ISA/210 表(第 2 页)(1998 年 7 月)

#### 国际检索报告 关于网络专列成员的情报

### 国际申请号 PCT/CN03/00664

	大丁四族专利风页的衔报		101/01/03/00004
检索报告中引用的 专利文件	公布日期	同族专利成员	公布日期
WO02067948A1	06-09-2002	CN1372930 A	09-10-2002
WO9953929A1	28-10-1999	CA2234936 A1	17-10-1999
		AU2709299 A	08-11-1999
		US6046179 A	04-04-2000
		NO200005223 A	20-11-2000
		EP1071432 A1	31-01-2001
		HU200101514 A2	28-11-2001
		CZ200003846 A3	13-03-2002
		JP2002512195T	23-04-2002
WO9314765 A1	05-08-1993	US5229347 A	20-07-1993
		AU3446093 A	01-09-1993
US5116615 A	26-05-1992	:JS6296847 B1	02-10-2001
		WO9008555 A	
		AU5045690 A	09-08-1990 24-08-1990
		EP0456724 A	24-08-1990
		JP4503071 T	
		EP0456724 B1	04-06-1992
	•	DE69019141 B	03-05-1995
		BS0272424 T	08-06-1995
		MX187090 A	16-07-1995
			21-11-1997
		JP3054190 B2	19-06-2000